(19) Weltorganisation für geistiges Eigentum Internationales Büro



# 

(43) Internationales Veröffentlichungsdatum 22. März 2001 (22.03.2001)

**PCT** 

# (10) Internationale Veröffentlichungsnummer WO 01/19405 A2

(51) Internationale Patentklassifikation<sup>7</sup>: A61K 47/48

(21) Internationales Aktenzeichen: PCT/EP00/09004

(22) Internationales Anmeldedatum:

14. September 2000 (14.09.2000)

(25) Einreichungssprache:

Deutsch

(26) Veröffentlichungssprache:

Deutsch

(30) Angaben zur Priorität: 199 44 971.6 14. September 1999 (14.09.1999) DE

- (71) Anmelder (für alle Bestimmungsstaaten mit Ausnahme von US): TRIDELTA BIO MEDICAL GMBH [DE/DE]; Ortsstrasse 44 B, 07330 Unterloquitz (DE).
- (72) Erfinder; und
- (75) Erfinder/Anmelder (nur für US): BAHR, Michael, K. [DE/DE]; Am Schiesshaus 22, 99425 Weimar (DE). BERKOV, Dimitri [DE/DE]; Karl-Liebknecht-Strasse 68, 07747 Jena (DE). BUSKE, Norbert [DE/DE]; Eschenbachstrasse 4, 12437 Berlin (DE). CLEMENT, Joachim [DE/DE]; Biberweg 24, 07749 Jena (DE). GÖRNERT, Peter [DE/DE]; Judith-Auer-Strasse 11, 07747 Jena (DE). HÖFFKEN, Klaus [DE/DE]; Am Horn

39, 99425 Weimar (DE). KLICHE, Kay-Oliver [DE/DE]; Dorfstrasse 30, 07751 Zöllnitz (DE). KOBER, Thomas [DE/DE]; Sigmaringer Strasse 30, 10713 Berlin (DE). SCHNABELRAUCH, Matthias [DE/DE]; Ibrahimstrasse 3, 07745 Jena (DE). VOGT, Sebastian [DE/DE]; Ziegenhainer Strasse 67, 07749 Jena (DE). WAGNER, Kerstin [DE/DE]; Wanderslebstrasse 7, 07745 Jena (DE). GANSAU, Christian [DE/DE]; Spandauer Landstrasse 96, 16761 Nieder-Neuendorf (DE).

- (74) Anwälte: GULDE, Klaus, W. usw.; Gulde Hengelhaupt Ziebig, Schützenstrasse 15-17, 10117 Berlin (DE).
- (81) Bestimmungsstaaten (national): AE, AG, AL, AM, AT, AU, AZ, BA, BB, BG, BR, BY, BZ, CA, CH, CN, CR, CU, CZ, DE, DK, DM, DZ, EE, ES, FI, GB, GD, GE, GH, GM, HR, HU, ID, IL, IN, IS, JP, KE, KG, KP, KR, KZ, LC, LK, LR, LS, LT, LU, LV, MA, MD, MG, MK, MN, MW, MX, MZ, NO, NZ, PL, PT, RO, RU, SD, SE, SG, SI, SK, SL, TJ, TM, TR, TT, TZ, UA, UG, US, UZ, VN, YU, ZA, ZW.
- (84) Bestimmungsstaaten (regional): ARIPO-Patent (GH, GM, KE, LS, MW, MZ, SD, SL, SZ, TZ, UG, ZW), eurasisches Patent (AM, AZ, BY, KG, KZ, MD, RU, TJ, TM), europäisches Patent (AT, BE, CH, CY, DE, DK, ES, FI, FR, GB, GR, IE, IT, LU, MC, NL, PT, SE), OAPI-Patent (BF, BJ, CF, CG, CI, CM, GA, GN, GW, ML, MR, NE, SN, TD, TG).

[Fortsetzung auf der nächsten Seite]

(54) Title: MAGNETIC NANOPARTICLES HAVING BIOCHEMICAL ACTIVITY, METHOD FOR THE PRODUCTION THEREOF AND THEIR USE

- (54) Bezeichnung: MAGNETISCHE NANOTEILCHEN MIT BIOCHEMISCHER WIRKSAMKEIT UND VERFAHREN ZU IHRER HERSTELLUNG SOWIE IHRE VERWENDUNG
- (57) Abstract: The invention relates to magnetic nanoparticles, to the production thereof and to their use. The aim of the invention is to prepare nanoparticles which, also in the intracellular area of cells, can specifically bond to intracellular biomacromolecules so that a separation is made possible by the action of an external magnetic field. This is achieved by using magnetic nanoparticles which have a biochemical activity and which are comprised of a magnetic nuclear particle and of a shell layer that is fixed to the nuclear particle. The nanoparticles contain a compound of general formula M S L Z(I), whereby the binding sites between S and L and L and Z have covalently bound functional groups. M represents the magnetic nuclear particle, S represents a biocompatible substrate fixed to M, L represents a linker grouping, and Z represents a grouping, which is comprised of nucleic acids, peptides or proteins or of their derivatives, and which has at least one structure that is specifically capable of binding with a binding domain of an intracellular biomacromolecule.

(57) Zusammenfassung: Die Erfindung bezieht sich auf magnetische Nanoteilchen, ihre Herstellung sowie auf ihre Verwendung. Aufgabe der Erfindung ist die Bereitstellung von Nanoteilchen, die spezifisch auch im intrazellulären Bereich von Zellen Bindungen an intrazelluläre Biomakromoleküle eingehen können, so daß durch Einwirkung eines äußeren Magnetfeldes eine Separation möglich wird. Die Lösung erfolgt durch magnetische Nanoteilchen mit biochemischer Wirksamkeit, bestehend aus einem magnetischen Kernteilchen und einer am Kernteilchen fixierten Hüllschicht, enthaltend eine Verbindung der allgemeinen Formel M - S - L - Z (1), wobei die Verknüpfungsstellen zwischen S und L und L und Z kovalent gebundene funktionelle Gruppen aufweisen und wobei M das magnetische Kernteilchen, S ein an M fixiertes, biokompatibles Substrat, L eine Linker-Gruppierung ist und Z eine Gruppierung, bestehend aus Nukleinsäuren, Peptiden oder Proteinen oder deren Derivate, die mindestens eine Struktur aufweist, die spezifisch mit einer Bindungsdomäne eines intrazellulären Biomakromoleküls zur Bindung befähigt ist, ist.



9405 A2



#### Veröffentlicht:

— Ohne internationalen Recherchenbericht und erneut zu veröffentlichen nach Erhalt des Berichts.

Zur Erklärung der Zweibuchstaben-Codes, und der anderen Abkürzungen wird auf die Erklärungen ("Guidance Notes on Codes and Abbreviations") am Anfang jeder regulären Ausgabe der PCT-Gazette verwiesen.

5

10

# Magnetische Nanoteilchen mit biochemischer Wirksamkeit und Verfahren zu ihrer Herstellung sowie ihre Verwendung

15

20

25

30

35

40

# Beschreibung

Die Erfindung bezieht sich auf magnetische Nanoteilchen, ihre Herstellung sowie auf ihre Verwendung gemäß den Oberbegriffen der Ansprüche 1, 9, 13, 17, 18, 19, 21 und 23 bis 25.

Krebserkrankungen gehören zu den häufigsten Todesursachen. Immer mehr Menschen sterben insbesondere an Lungen-, Brust- und Prostatakrebs. Die Bekämpfung von Krebserkrankungen gehört darum gegenwärtig zu den vorrangigen Zielen der Medizin.

Zu den üblichen Behandlungsmethoden der Bekämpfung von metastasierenden Tumoren gehört neben der operativen Entfernung befallener Organe die Chemotherapie mit ihrem bekannten Nebenwirkungsprofil, da die Medikamente infolge ihrer unspezifischen Wirkung auch gesunde Zellen schädigen und zwar an den dafür empfänglichen Stellen des gesamten Körpers.

Neue Therapieansätze nutzen u. a. Immunreaktionen, indem einmal die körpereigenen Abwehrkräfte durch Botenstoffe oder Zytokine aktiviert werden und zum anderen Eiweißmoleküle und/oder monoklonale Antikörper die Tumorzellen vernichten.

2

WO 01/19405 PCT/EP00/09004

5

10

15

20

30

35

Neuentwicklungen auf dem Gebiet der Tumorzellseparation benutzen bereits Teilchen mit magnetischem Kern, die mit biologisch aktiven Hüllsubstanzen modifiziert sind. Sogenanntes "drug targeting" mit an magnetische Mikrosphären gekoppelten Substanzen wie Doxorubicin oder anderen Zytostatika befinden sich in der Entwicklung.

Die auch bekannten "Microbeads" und "Dynabeads" werden schon für diagnostische Verfahren genutzt, indem die biologischer infolge Mikrosphären magnetischen die Zellmembran maligner Zellen Wechselwirkung an anschließend magnetisch separiert adsorbiert und werden. Da die Oberflächenstruktur der Zellmembran im ist, liegen unspezifisch allgemeinen Separationsraten allerdings bei weniger als 80%. Das hat zur Folge, daß die Gefahr besteht, daß viele Krebszellen nicht separiert worden sind. Diese können weiterhin Metastasen bilden.

Die Separation zum Zwecke der Diagnose erfolgt dabei ausschließlich extrakorporal, d.h. die Flüssigkeit mit den zu separierenden Zellen wird in einem geeigneten Gefäß außerhalb des menschlichen Körpers behandelt. Nach der Separation kann die nun gereinigte Flüssigkeit wieder dem menschlichen Körper zugeführt werden.

Aufgrund der unvollständigen Abtrennung der malignen Zellen ist zu erwarten, daß dieses Verfahren nach einiger Zeit wiederholt werden muß. Da aber das Verfahren ohnehin kranke Personen sehr stark belastet, ist eine wiederholte Behandlung nur sehr begrenzt möglich.

In der DE 41 16 093 Al ist ein Verfahren zur Gewinnung magnetischer Träger durch kontrollierte Modifizierung

Eisen-komplexierenden

Teilchen zu binden.

WO 01/19405

5

10

15

20

30

35

der Oberfläche von magnetischen Teilchen beschrieben. Nach diesem Verfahren werden magnetische Teilchen beschrieben, die auch magnetische Flüssigkeiten zu bilden in der Lage sind, die dadurch gekennzeichnet sind, daß sie Heteropolyanionen und gesättigte oder ungesättigte oberflächenaktive Mittel tragen. Diese Oberflächenmodifizierung soll ermöglichen, daß biologisch aktive Moleküle, unter anderem Antikörper, an die Oberfläche der Teilchen gebunden werden können. Die biologisch aktiven Moleküle werden hier über Thio-Brücken an Polythiole gebunden. Unter anderem werden hier als Linker-Substanzen Dicarbonsäuren und Hydroxycarbonsäuren sowie Dimerkaptobersteinsäure eingesetzt. Diese Verbindungen sind in der Lage, aufgrund einer

3

PCT/EP00/09004

Es hat sich gezeigt, daß diese magnetischen Teilchen, die auf der Oberfläche biologisch aktive Moleküle enthalten, nicht geeignet sind, in intrazelluläre Räume einzudringen und dort mit Biomakromolekülen zu koppeln, da sie keine ausreichende Biokompatibiltät besitzen.

Gruppe

das

an

magnetische

In der DE 196 24 426 Al sind magnetische Flüssigkeiten für den Transport von diagnostisch oder therapeutisch wirksamen Substanzen beschrieben. Die magnetischen Kernteilchen werden mit Polymeren umhüllt, die reaktive Gruppen aufweisen, die zur kovalenten Bindung oder zum diese sind. An Ionenaustausch befähigt durchaus biokompatible Hülle, die unter anderem aus Dextran zusätzliche können bestehen kann, neue oder funktionelle Gruppen aufgebracht oder aktiviert werden, z. B. Bersteinsäureanhydrid oder Chloressigsäure, an die dann die diagnostisch oder therapeutisch wirksamen Substanzen entweder über eine heteropolare oder eine

WO 01/19405

5

10

15

20

30

35

4

PCT/EP00/09004

Bindung fixiert werden. das kovalente Das an Magnetteilchen auf die beschriebene Weise gebundene intravenös verabreichbar sein soll Pharmakon mittels eines magnetischen Hochgradientenfeldes Bereich eines Zielgebietes wie z. B. eines Tumores oder einer entzündlichen Gewebsregion fixiert werden und dort seine diagnostischen und therapeutischen Wirkungen Um diesen Transport im Magnetfeld entfalten. eine hier hohe intravasale ist ermöglichen, Verfügbarkeit der Magnetteilchen erforderlich, deren Partikelgröße mit 200-500 nm angegeben werden. Schon aufgrund der Größe der Teilchen ist auch hier ein Eindringen der Teilchen in intrazelluläre Räume nicht möglich. Auch eine spezifische Bindung an intrazelluläre Biomakromoleküle ist mit diesen Teilchen nicht durchführbar.

Aufgabe der Erfindung ist die Bereitstellung von Nanoteilchen, die spezifisch auch im intrazellulären Bereich von Zellen Bindungen an intrazelluläre Biomakromoleküle eingehen können, so daß durch Einwirkung eines äußeren Magnetfeldes eine Separation möglich wird.

Die Lösung der Aufgabe erfolgt erfindungsgemäß mit den kennzeichnenden Teilen der Ansprüche 1, 9, 13, 17, 18, 19, 21 und 23 bis 25.

Die erfindungsgemäßen magnetischen Nanoteilchen sind vorteilhafterweise in der Lage durch die Zellmembranen in intrazelluläre Räume einzudringen und dort mit intrazellulären Biomakromolekülen zu interagieren.

Die magnetischen Nanoteilchen bestehen aus ferri- oder ferromagnetischem Material und weisen biologisch aktive

5

PCT/EP00/09004

und/oder therapeutisch wirksame Hüllschichten auf. Sie sind in der Lage, zum einen die Zellmembran der Zellen zu durchdringen und zum anderen im intrazellulären Bereich von malignen Zellen mit hoher Spezifität an dem dort befindlichen Targets anzudocken.

10

15

20

25

30

35

WO 01/19405

Die Größe der erfindungsgemäßen Nanoteilchen beträgt in der Regel 2 bis 100 nm. Die Nanoteilchen haben hinsichtlich des Vermögens der Durchdringung der Zellmembran und ihrer besseren Körperverträglichkeit hervorragende Eigenschaften. Obwohl sie wegen des kleinen Volumens ein relativ geringes magnetisches besitzen, die intrazellulāre führt Moment Teilchenagglomeration aufgrund der Bindung an die Zielbiomakromoleküle intrazellulären einer zu Konzentrationssteigerung mit Erhöhung des magnetischen Momentes der abzutrennenden malignen Zellen, was die magnetische Separation begünstigt.

Typische Kernmaterialien der erfindungsgemäßen Nanoteilchen sind Ferrite der allgemeinen Zusammensetzung  $MeO_xFe_2O_3$ , wobei Me ein zweiwertiges Metall, wie Co, Mn oder Fe ist. Weitere geeignete Materialien sind  $\gamma$ -Fe $_2O_3$ , Reinmetalle Co, Fe, Ni und Metallverbindungen, wie Carbide und Nitride.

Da das magnetische Moment von Cobalt und Eisen bis zu vierfach höher als das der Ferrite ist, sind diese Stoffe bei gleicher Teilchengröße und gleichen Magnetfeldern effektiver abzutrennen. Allerdings ist zu berücksichtigen, daß die biologische Verträglichkeit dieser Materialien geringer ist. Das kann ein Vorteil sein, wenn dadurch eine zusätzliche Schädigung von beispielsweise malignen Zellen erfolgt. Andererseits ist die Expositionszeit und Konzentration dieser Stoffe in gesunden Zellen zu begrenzen.

PCT/EP00/09004

5

WO 01/19405

Das Zusammenspiel von biochemischen, medizinischen und physikalischen Eigenschaften erfordert die Herstellung von maßgeschneiderten magnetischen Kernmaterialien und Hüllschichten.

6

10

15

20

30

35

die Erfindungsgemäß ermöglichen magnetischen Nanoteilchen gemäß Anspruch 1 ein Durchdringen der Zellmembranen und das Interagieren der magnetischen Nanoteilchen mit intrazellulären Zielbiomakromolekülen. Dazu ist es erforderlich, die magnetischen Nanoteilchen in Körperflüssigkeiten zu verteilen, denn homogen aggregierte Nanoteilchen sind nicht in der Lage, die Zellmembran zu durchdringen. Das setzt unter anderem eine genügend dicke Hüllschicht, die wenigstens in der Größenordnung des Radius der Kerne sein muß, und eine gute Biokompatibilität der Bestandteile der Hüllschicht voraus. Ladungsträger im Hüllmaterial, also ein höheres Zetapotential, können die Dispergierfähigkeit in der Körperflüssigkeit zusätzlich günstig beeinflussen.

Eine besonders günstige Applikationsform der magnetischen Nanoteilchen ist eine Dispersion gemäß Anspruch 9.

erfindungsgemäßen Verteilung der Eine homogene magnetischen Nanoteilchen kann durch Einstellung einer geringen Konzentration der Nanoteilchen-Dispersionen begünstigt werden. Höhere Konzentrationen entstehen dann allerdings im Innenraum der Zelle, wenn Nanoteilchen spezifische durch Adsorption an Zielbiomakromoleküle im intrazellulären Bereich von Zellen konzentriert werden. Im Inneren der Zelle ist Teilchenagglomeration Die Vorteil. eine von Konzentrationssteigerung an magnetischen Nanoteilchen

WO 01/19405

10

15

20

35

7

PCT/EP00/09004

erhöht das magnetische Moment in der zu separierenden Zelle.

Die Bildung der magnetischen Kernteilchen findet entweder in der wäßrigen oder organischen Phase über Keimbildungs-/Kristallwachstumsprozesse statt. Herstellung in der wäßrigen Phase über chemische Fällungsmethoden hat mehrere Vorteile, zum einen bilden sich Stufe die unmodifizierten in einer ersten über diese können Teilchen, magnetischen Einstellungen sowohl positive als auch Ladungsvorzeichen erhalten. Erst in einer zweiten Stufe adsorbiert. Hüllmoleküle die werden Adsorptionseffektivität richtet sich dem nach Ladungsvorzeichen an der Oberfläche der magnetischen Kernteilchen. Es gilt die Regel, daß Hüllmoleküle mit geladenen Molekülteilchen bevorzugt negativ an positivem Ladungsvorzeichen Kernoberflächen mit eine adsorbieren. Dabei erfolgt meist ionische wie zwischen Reaktion, z.B. chemische Carboxylverbindungen und Aminoverbindungen. Diese hat den Vorteil, daß die adsorbierten Hüllmoleküle einmal vollständig die Kernoberfläche bedecken und zum anderen fest auf dieser verankert sind.

Oft reicht eine koordinative Bindung des biokompatiblen Substrates S für eine feste Verankerung aus, wie das für Polysaccharide bekannt ist.

Die Herstellung von ferromagnetischen Metallkernteilchen erfolgt überwiegend durch Thermolyse der
Metallcarbonyle in der organischen Phase. Dabei werden
in der organischen Phase lösliche Tenside oder Polymere
zugesetzt, die zur Stabilisierung dienen. In der ersten
Reaktionsstufe werden dadurch Kernteilchen, die in der

8

organischen Phase homogen verteilt sind, gebildet. In einem zweiten Reaktionsschritt erfolgt die Überführung der Kernteilchen in eine wäßrige Trägerflüssigkeit. Enthält die Hüllschicht modifizierte Aminosäuren, so die Überführung der Kernteilchen erfolgt weitgehender Entfernung des organischen Lösungsmittels wäßriger alkalischer Träger-Zusatz durch von flüssigkeit. Die Hüllschicht wird in das wasserlösliche Salz der Aminosäure überführt, die die Dispergierung der magnetischen Kernteilchen bewirkt. Anschließend weitere Reaktionen die magnetischen über können Nanoteilchen hergestellt werden.

Erfindungsgemäß enthalten die magnetischen Nanoteilchen eine Verbindung der allgemeinen Formel M-S-L-Z (I), wobei die Verknüpfungsstellen zwischen S und L und L und Z kovalent gebundene funktionelle Gruppen aufweisen und wobei

- M das magnetisches Kernteilchen,
- s ein an M fixiertes, biokompatibles Substrat,
- L eine Linker-Gruppierung ist und

5

10

15

20

30

35

Z eine Gruppierung, bestehend aus Nukleinsäuren, Peptiden oder Proteinen oder deren Derivate, die mindestens eine Struktur aufweist, die spezifisch mit einer Bindungsdomäne eines intrazellulären Biomakromoleküls zur Bindung befähigt ist, ist.

Die magnetischen Kernteilchen bestehen aus Magnetit, Maghemit, Ferriten der allgemeinen Formel MeO<sub>x</sub>Fe<sub>2</sub>O<sub>3</sub>, wobei Me ein zweiwertiges Metall, wie Cobalt, Mangan, Eisen ist, oder aus Cobalt, Eisen, Nickel, Eisencarbid oder Eisennitrid. Die Größe der Kernteilchen beträgt in einer Weiterbildung der Erfindung 2-100 nm.

9

Das Substrat S wird in einer Ausführung der Erfindung durch die Verbindungen wie Poly- bzw. Oligosaccharide oder deren Derivate wie Dextran, Carboxymethyl-Dextran, Stärke, Dialdehyd-Stärke, Chitin, Alginate, Zellulose, Carboxymethyl-Zellulose, Proteine oder deren Derivate wie Albumine, Peptide, synthetische Polymere wie Polyethylenglykole, Polyvinylpyrrolidon, Polyethylenimin, Polymethacrylate, bifunktionelle Carbonsäuren und deren Derivate wie die Merkaptobernsteinsäure oder Hydroxycarbonsäuren gebildet.

15

20

10

5

In einer weiteren Ausführung der Erfindung wird die Linker-Gruppierung L durch Umsetzung einer Verbindung wie Poly- und Dicarbonsäuren, Polyhydroxycarbonsäuren, Diamine, Aminosäuren, Peptide, Proteine, Lipide, Lipoproteine, Glykoproteine, Lektine, Oligosaccharide, Polysaccharide, Oligonukleotide und deren alkylierte Derivate und Nukleinsäuren (DNA, RNA, PNA) und deren alkylierte Derivate, entweder einzelsträngig oder doppelsträngig vorliegend, die mindestens zwei gleiche oder unterschiedliche funktionelle Gruppen enthält, gebildet.

In einer weiteren Ausführungsvariante der Erfindung sind beispielhaft die funktionellen Gruppen vorgesehen, die als Verknüpfungsgruppierungen für das Substrat S, für die Linker-Gruppierung L und die Gruppierung Z erfindungsgemäß eingesetzt werden können. Wesentlich ist, daß die Verbindung (I) durch kovalente Bindungen gekennzeichnet ist.

35

30

Die biochemisch wirksame Verbindung der allgemeinen Formel S - L - Z (II) eignet sich hervorragend zur Herstellung der erfindungsgemäßen magnetischen Nanoteilchen.

PCT/EP00/09004

5

10

15

20

30

35

WO 01/19405

Die Herstellung der magnetischen Nanoteilchen erfolgt stufenweise. Die magnetischen Kernteilchen werden auf an sich bekannte Weise hergestellt und in einer bevorzugten Variante unmittelbar mit der biochemisch wirksamen Verbindung (II) umgesetzt.

10

In einer weiteren Ausführung der Erfindung werden die erfindungsgemäßen magnetischen Kernteilchen nach folgendem Verfahren hergestellt:

- a. Herstellung der magnetischen Kernteilchen auf an sich bekannte Weise,
  - b. Umsetzen der magnetischen Kernteilchen mit dem biokompatiblen Substrat S und
  - c. Umsetzen der entstandenen Verbindung M S mit einer Verbindung L Z,

wobei

zur Herstellung von L - Z eine Verbindung wie Poly- und Polyhydroxycarbonsäuren, Dicarbonsauren, Aminosäuren, Peptide, Proteine, Lipide, Lipoproteine, Glykoproteine, Lektine, Oligosaccharide, Polysaccharide, Oligonukleotide und deren alkylierte Derivate und Nukleinsäuren (DNA, RNA, PNA) und deren alkylierte Derivate, entweder einzelsträngig oder doppelsträngig vorliegend, die mindestens zwei gleiche oder unterschiedliche funktionelle Gruppen enthält, mit Nukleinsäuren, Peptiden und/oder Proteinen bzw. deren Derivate, die mindestens eine funktionelle Gruppe aufweisen und die mindestens eine Struktur enthalten, eines einer Bindungsdomäne mit spezifisch die intrazellulären Biomakromoleküls zur Bindung befähigt ist, umgesetzt werden.

Zur Herstellung der biochemisch wirksamen Verbindung (II) wird so verfahren, daß erst die Verbindung L - Z

WO 01/19405

10

15

20

30

35

11

PCT/EP00/09004

5 hergestellt wird und anschließend L - Z mit dem Substrat S umgesetzt wird.

Die erfindungsgemäßen Nanoteilchen lassen sich zur Separation von Zellen, zur Separation von malignen Separation intrazellulären und zur von Biomakromolekülen verwenden. Als Angriffspunkte für eine Interaktion mit intrazellulären Biomakromolekülen insbesondere auch die Fusionsregionen sollen Chromosomen als molekulare Marker dienen. Das können erkrankungstypische molekulare Marker Weiterhin können diese Fusionsregionen zu Fusionsgenen führen, die Fusions-Boten-Ribonukleinsäuren (FusionsmRNA) und Fusionsproteine hervorbringen. Beispielgebend soll die Chronisch-Myeloische Leukame (CML) genannt werden. Bei der CML tritt ein Chromosomenrearrangement t(9;22)(q34;q11) auf, das sog. Philadelphia-Chromosom, das zum BCR/ABL-Genprodukt führt. Das heißt, in den Zellen mit dieser Chromosomenveränderung liegt ein Gen vor, das in keiner anderen Körperzelle vorkommt. Dieses Gen wird in Boten-Ribonukleinsäure (mRNA) umgeschrieben Synthese des BCR/ABL-Proteins. führt zur und BCR/ABL-mRNA und das BCR/ABL-Protein kommen nur in den die Als Bindungsdomäne Tumorzellen für vor. magnetischen Nanoteilchen kommt die BCR/ABL-mRNA in Betracht. Die Z-Gruppierung der erfindungsgemäßen magnetischen Nanoteilchen soll mittels Nukleinsäure-Nukleinsäure-Wechselwirkung mit der komplementären Sequenz auf der mRNA interagieren, wobei die BCR/ABL-Fusionstelle in dieser Sequenz enthalten sein muß. Die individualspezifische Sequenz um die Fusionsstelle ist vorher durch Labormethoden bestimmt worden. Tumorzellen Zytoplasma soll im Interaktion der dem Andocken der magnetischen stattfinden. Nach die Z-Gruppierung Nanoteilchen über die an

WO 01/19405

12

komplementäre Sequenz auf der BCR/ABL-mRNA ist die 5 Tumorzelle markiert.

> Weitere beispielhafte Krebserkrankungen sind nachfolgend genannt:

PCT/EP00/09004

10

35

45

Ewing Sarkom

Hämatologische Erkrankung Chromsomenrearrangement (Fusionsgenprodukt)

Akute Lymphatische Leukämie (ALL) t(9;22)(q34;q11) (BCR/ABL) t(1;19)(q23;p13) (E2A/PBX) 15 t(8;14)(q24;q32) t(2;8)(p11;q24) t(8;22)(q24;q11) (MYC, IGH, IGK, IGL) t(4;11)(q21;q23) (MLL/AF2) 20 t(1;14)(p32;q11)del(1p32) (TAL1, TCRA) t(8;21)(q22;q22) (AML/ETO) Akute Myeloische Leukämie (AML) t(15;17)(q21;q11) (PML/RARA) inv16(p13q22) t(16;16)(p13;q22) 25 (MYH11/CBFb) t(6;9)(p23;q34) (DEK/CAN) t(14;18)(q32;q21) (BCL2/IGH) Non-Hodgkin Lymphome t(8;14)(q24;q32) t(2;8)(p11;q24) 30 t(8;22)(q24;q11) (MYC, IGH, IGK, IGL)

Für diese Erkrankungen, die wiederum nur eine Auswahl der denkbaren zu therapierenden Krankheiten darstellen, sinngemäß o.g. Vorgehen zur Anwendung. Es kommt existiert jeweils eine krankheitstypische Basensequenz, 40 durch die folgenden Chromosomenlokalisationen die eindeutig beschrieben ist. Entsprechend soll auch bei diesen Erkrankungen die Z-Gruppierung der magnetischen Nukleinsäure-Nukleinsäuremittels Nanoteilchen

Wechselwirkung mit der komplementären Sequenz (Bindungsdomäne) auf der mRNA interagieren. Die Menge exakten Basensequenzen für wiederum alle aller denkbaren Erkrankungen ist unendlich groß, allein für

t(11;14)(q13;q32) (BCL1/IGH)

t(11;22)(q24;q12) (FLI1/EWS)

t(3;14)(q27;q32) (BCL6/IGH)

13

die CML sind derzeit mehr als 10 Bruchregionen beschrieben, hierzu werden ständig neue beschrieben.

10

15

20

30

35

Die Erfindung weist verschiedene Vorteile auf. Zunächst die daß erfindungsgemäßen sich gezeigt, hat magnetischen Nanoteilchen in entsprechenden Zellkultur-Untersuchungen eine hohe Bioverträglichkeit aufweisen. Hierdurch ist eine gefahrlose Applikation möglich, wobei ebenso eine rein extrakorporale Verwendung der Partikel im Rahmen der erfindungsgemäßen Anwendungen zu den existierenden Im Unterschied denkbar ist. mittels Durchflusszytometrie Separationsverfahren Magnetseparation (MACS) bieten die (FACS) sowie erfindungsgemäßen magnetischen Nanoteilchen entscheidende Vorteile. Mit ihnen ist es möglich, in das sogenannte Zytoplasma, Zellen, das der Innere vorzudringen und hier spezifisch eine Bindung Biomakromolekülen mit entsprechenden Strukturen Bindungsdomänen von Nukleinsäuren herbeizuführen. Auch nach entsprechender Translation entstehende Proteine sind als Zielbiomakromoleküle für die spezifische Bindung an die Gruppierung Z der allgemeinen Formel (I) ins Auge gefasst. Nach heutigem Kenntnisstand weisen alle bösartigen Erkrankungen ein verändertes Genom in der Zelle als Grundlage auf. Bei einer Reihe von Krankheiten ist diese molekulare Grundlage bereits definiert. Die Fusion von existierenden Genen einer führt Fusionsgenen sogenannten zu individualspezifischen Veränderung der Basensequenz, die sowohl Spezifität im Hinblick auf die zugrunde liegende Erkrankung als auch auf den jeweiligen Patienten besitzt. Im Rahmen dieses Vorgehens wird erfindungsgemäß zunächst mittels molekularer Diagnostik die veränderte genomische Struktur (Bindungsdomäne) als spezifischen Bindungspartner der Gruppierung Z in (I)

14

PCT/EP00/09004

definiert. Im Gefolge hiervon wird die Gruppierung Z spezifischer Bindungspartner der Bindungsdomäne synthetisiert und anschließend klinisch eingesetzt. Weiterhin ist auszuführen, dass auch gesunde Zellen besitzen, Basensequenzen die definierte als Bindungsdomäne von Interesse sind. Als Beispiel hierzu mögen embryonale Zellen dienen, die in jedem gesunden Organismus vorhanden sind und als Prototyp einer Zelltyp-spezifischen Genexpression eine adulten Zellen geänderte Basensequenz besitzen. Diese Zellen können - ebenso wie maligne Zellen - als Zielobjekte für eine Magnet-Separation intrazellulärer Biomakromoleküle dienen, indem eine spezifische Bindung der Gruppierung Z an intrazelluläre Nukleinsäuren herbeigeführt wird. Somit wird klar, dass Separation maligner Zellen nur ein Beispiel von vielen sein dürfte. Neben der Separation aus Blut kommt selbstverständlich auch der Einsatz aller anderen Körperflüssigkeiten wie Liquor, Lymphe, Urin, Speichel, Sperma sowie dissoziierter Gewebe in Betracht.

25

30

35

Die

WO 01/19405

5

10

15

20

Nanoteilchen soll am Beispiel der chronisch-myeloischen Leukāmie nochmals ausführlicher dargelegt werden. Seit langem ist bekannt, dass der chronisch-myeloischen spezifische Translokation zwischen Leukämie eine zugrunde liegt, welche als Chromosom 9 und 22 Philadelphia-Chromosom bezeichnet Oberbegriff als werden. Molekulare Analysen der letzten Jahre haben jedoch ergeben, dass selbst bei einer Krankheit eine Bruchpunkten Vielzahl möglichen sprich von verschiedenen Fusionsgenen - existiert, die beim jeweiligen Patienten individuell definiert werden somit nicht möglich, eine müssen. Es ist Universalstrategie für jeden Patienten mit chronisch-

der

magnetischen

erfindungsgemäße Verwendung

15

myeloischer Leukämie anzubieten, vielmehr muss im oben beschriebenen Sinne zunächst die exakte Lokalisation des Bruchpunktes (Bindungsdomäne) definiert werden. Die Bruchpunkte sind vorteilhafterweise nach entsprechender Charakterisierung spezifisch mit den erfindungsgemäßen magnetischen Nanoteilchen anzugehen. Es können dann gezielt Zellen des malignen Klons zunächst markiert und später in gewünschter Weise separiert werden. Dieses für sämtliche ist prinzipiell anderen Vorgehen Erkrankungen möglich. Auch solide Tumoren wie das Dickdarmkarzinom das Mammakarzinom oder zunehmend in ihren molekularen Grundlagen verstanden. Hierbei können hereditäre Formen von Brust-Darmkrebs gegenüber sporadischen Formen, die nach wie vor die weit überwiegende Mehrzahl der Krankheitsfälle ausmachen, abgegrenzt werden. Anhand der Expression bestimmter Genmuster können hier die malignen Zellen wiederum markiert werden und in gewünschter Form isoliert werden. Hierbei ist prinzipiell sowohl die Extraktion aus Flüssigkeiten wie auch aus Gewebe denkbar. An dieser Stelle muss nochmal betont werden dass ein solch spezifisches Vorgehen bisher mit keinem anderen magnetischen Nanoteilchen realisierbar ist und eine völlig neuartige Anwendung der Bindung Magnetpartikeln an Biomakromoleküle darstellt.

30

5

10

15

20

Die Erfindung wird an Hand der folgenden Ausführungsbeispiele näher erläutert.

# Ausführungsbeispiele:

35

### Beispiel 1

0,5 Mol FeCl $_2$  x 4 H $_2$ O und 1 Mol FeCl $_3$  x 6 H $_2$ O werden in 100 ml Wasser vollständig gelöst und unter Rühren mit konzentriertem Ammoniumhydroxid versetzt bis ein pH-

Wert von 9 erreicht wird. Die schwarzen Teilchen in der Dispersion werden magnetisch abgetrennt und die überstehende Lösung abdekantiert. Danach wird die Dispersion mit halbkonzentrierter HCl auf pH 1-4 gebracht, wobei die Teilchen umgeladen werden. Der Prozeß wird wiederholt bis die Teilchen beginnen zu redispergieren. Danach wird zentrifugiert (5000-10000 die überstehende partikelarme und abdekantiert. Der Rückstand wird wieder in HCl (3-10 N) aufgenommen und der ganze Prozeß solange wiederholt bis eine elektrische Leitfähigkeit von 20-500 µS/cm bei einem pH-Wert von 4-5 erreicht wird oder aber der Rückstand wird gegen HCl (3-10 N) dialysiert bis ebenfalls diese Werte erreicht werden.

Die Sättigungspolarisation des gebildeten, stabilen Magnetit/Maghemit-Sol beträgt maximal 6 mT.

# Beispiel 2

5

10

15

20

30

35

0,5 Mol FeCl<sub>2</sub> x 4 H<sub>2</sub>O und 1 Mol FeCl<sub>3</sub> x 6 H<sub>2</sub>O werden in 100 ml Wasser vollständig gelöst und unter Rühren mit konzentriertem Ammoniumhydroxid versetzt bis ein pH-Wert von 9 erreicht wird. Die schwarzen Teilchen in der Dispersion werden magnetisch abgetrennt und die überstehende Lösung abdekantiert. Anschließend gibt man unter Rühren einige Milliliter Wasserstoffperoxid (30%ig) zu, wobei die Teilchen zu Maghemit oxidiert werden. Danach werden die Teilchen durch Zugabe von halbkonzentrierter HCl wie unter Beispiel 1 beschrieben behandelt.

Die Sättigungspolarisation des gebildeten, stabilen Maghemit-Sol beträgt maximal 6 mT.

# Beispiel 3

Zu 100 ml des unter Beispiel 1 und 2 beschriebenen Magnetit- und/oder Maghemit-Sols gibt man 6 g CM-

17

WO 01/19405 PCT/EP00/09004

Dextran (DS 0,4-2) gelöst in 20 ml Wasser und erwärmt die Mischung unter Rühren auf 40-80°C, vorrangig auf 50-60°C, für 30 min. Das dabei gebildete stabile Sol, bestehend aus mit CM-Dextran beschichteten Magnetit/Maghemit-Teilchen, wird anschließend durch Dialyse gegen Wasser gereinigt.

### Beispiel 4

15

20

Zu einer Lösung aus 0,6 g CM-Dextran (DS 0,4-2) in 25 ml Wasser werden unter Rühren bei 70°C 13,1 ml einer 1 M Fe(III)-chlorid-Lösung, in der 2,04 g FeCL<sub>2</sub> x 4 H<sub>2</sub>O gelöst sind, langsam zugetropft. Danach wird das Reaktionsgemisch durch Zugabe von verdünnter NaOH (2N) auf pH 9-10 gebracht, anschließend mit verdünnter HCl (2N) neutralisiert und für 2 h bei 70°C gerührt, wobei der pH-Wert der Lösung durch weitere Zugabe von verdünnter NaOH oder HCl auf einem Wert von etwa 6,5-7,5 gehalten wird. Nach Abkühlen des Reaktionsgemisches wird der unlösliche Anteil durch Zentrifugation entfernt und die erhaltene magnetische Flüssigkeit durch Dialyse gegen Wasser gereinigt.

Die Sättigungspolarisation der CM-Dextran beschichteten Nanoteilchen beträgt maximal 6 mT.

# Beispiel 5

Zu 100 ml des unter Beispiel 1 und 2 beschriebenen Magnetit- und/oder Maghemit-Sols gibt man 2 g Dimerkaptobernsteinsäure gelöst in 20 ml Wasser und erwärmt die Mischung unter Rühren auf 70°C für 30 min. Das dabei gebildete stabile Sol, bestehend aus mit Dimerkaptobernsteinsäure beschichteten Magnetit/Maghemit-Teilchen, wird anschließend durch Dialyse gegen Wasser gereinigt. Die Sättigungspolarisation beträgt 1-8 mT, vorrangig 3-6 mT.

# 5 Beispiel 6

10

30

35

Zu 100 ml des unter Beispiel 1 und 2 beschriebenen Magnetit- und/oder Maghemit-Sols gibt man 6 g bovines Albumin gelöst in 100 ml Wasser und erwärmt die Mischung unter Rühren auf 70°C, für 30 min. Das dabei gebildete stabile Sol, bestehend aus mit Albumin beschichteten Magnetit/Maghemit-Teilchen, wird anschließend durch Dialyse gegen Wasser gereinigt.

# Beispiel 7

15 100 ml der nach Beispiel 1 oder 2 hergestellten Dispersion werden in einer alkalischen Lösung, die 7g N-Oleoylsarkosin (Korantin SH von BASF) enthält, vermischt und 30 Minuten bei 50-80°C, vorrangig bei 65°C, gerührt. Die Teilchen agglomerieren nach dem Vermischen, stabilisieren sich aber wieder, wenn der pH-Wert im Alkalischen, vorrangig zwischen 8 und 9, gehalten wird. Die Teilchen fallen im Sauren aus, redispergieren aber wieder im Alkalischen.

#### 25 Beispiel 8

Zu 1 mg Bernsteinsäure gelöst in 10 ml Wasser gibt man unter Rühren die äquimolare Menge eines wasserlöslichen Carbodiimids (N-Ethyl-N'-(3-dimethylaminopropyl)carbodiimid-hydrochlorid) und läßt für 30 min bei 5-10°C Anschließend werden 10 eines aminoμg rühren. funktionalisierten Oligonukleotids  $(5' - H_2N -$ ACTGGCCGCTGAAGGGCTTCTGCGTCTCCA-OH-3') gelöst in 50 µl Phosphat-Puffer (pH 7,0) zugegeben und das Gemisch für 5-10°C gehalten. Abtrennung bei der Zur 24 Nebenprodukte und nicht umgesetzter Ausgangstoffe wird gegen Wasser dialysiert und das Reaktionsprodukt lyophilisiert.

# 5 Beispiel 9

10

15

20

35

WO 01/19405

Zu 10 µg des nach Beispiel 8 funktionalisierten Oligonukleotids, gelöst in 100 µl Phosphat-Puffer (pH 7,0), gibt man unter Rühren 20 µg eines wasserlöslichen Carbodiimids (N-Ethyl-N'-(3-dimethylaminopropyl)carbodiimid-hydrochlorid) und hält für 30 min bei 5-10°C. Diese Lösung wird anschließend zu 200 mg Albumin, gelöst in 20 ml Phosphat-Puffer, gegeben und das Gemisch für 24 h bei 5-10°C gehalten. Zur Abtrennung der Nebenprodukte und nicht umgesetzter Ausgangstoffe wird gegen Wasser dialysiert und das erhaltene Reaktionsprodukt lyophilisiert.

# Beispiel 10

1 ml des unter Beispiel 1 und 2 beschriebenen Magnetit- und/oder Maghemit-Sols wird mit Wasser im Verhältnis 1:10 verdünnt und durch Zugabe von verdünnter NaOH auf pH 7 eingestellt. Anschließend gibt man 60 mg des nach 9 funktionalisierten Albumins, gelöst in 10 ml Phosphat-Puffer (pH 7,0), zu und erwärmt unter Rühren für etwa 30 min auf 40°C. Die dabei erhaltene magnetische Flüssigkeit wird anschließend zentrifugiert und die Lösung durch Dialyse gegen Wasser gereinigt.

## 30 Beispiel 11

Zu 10 µg des nach Beispiel 8 funktionalisierten Oligonukleotids, gelöst in 100 µl Phosphat-Puffer (pH 7,0), gibt man unter Rühren 20 µg eines wasserlöslichen Carbodiimids (N-Ethyl-N'-(3-dimethylaminopropyl)carbodiimid-hydrochlorid) und hält für 30 min bei 5-10°C. Diese Lösung wird anschließend zu 10 ml der nach Beispiel 6 hergestellten und im Verhältnis 1:10 mit Wasser verdünnten magnetischen Flüssigkeit gegeben, für

20

5 24 h bei 5-10°C gehalten und danach durch Dialyse gegen Wasser gereinigt.

# Beispiel 12

ml der nach Beispiel 3 bzw. 4 hergestellten magnetischen Flüssigkeit wird mit Wasser im Verhältnis eines wasserlöslichen verdünnt, mit 20 mg 1:10 Carbodiimids (N-Ethyl-N'-(3-dimethylaminopropyl)carbodiimid-hydrochlorid) versetzt und für etwa 30 min bei 5-10°C qerührt. Danach werden 10 mg eines Peptids (H-Ala-Ala-Ala-OH) zugegeben und das Gemisch für 24 h bei 5-10°C gehalten. Zur Abtrennung der Nebenprodukte und nicht umgesetzter Ausgangstoffe wird gegen Wasser dialysiert.

# 20 Beispiel 13

Zu 10 ml der nach Beispiel 12 beschriebenen Lösung gibt man 20 mg eines wasserlöslichen Carbodiimids (N-Ethyl-N'-(3-dimethylaminopropyl)carbodiimid-hydrochlorid), läßt für 30 min bei 5-10°C rühren und versetzt mit 10 µg eines aminofunktionalisierten Oligonukleotids (siehe Beispiel 7) gelöst in 50 µl Phosphat-Puffer (pH 7,0). Das Gemisch wird dann für 24 h bei 5-10°C gehalten und anschließend gegen Wasser dialysiert.

25

10

15

WO 01/19405

PCT/EP00/09004

21

5

# Patentansprüche

1. Magnetische Nanoteilchen mit biochemischer Wirksamkeit, bestehend aus einem magnetischen Kernteilchen und einer am Kernteilchen fixierten Hüllschicht, daß die magnetischen Nanoteilchen eine Verbindung der allgemeinen

15

10

$$M - S - L - Z \qquad (I)$$

enthalten,

wobei

Formel

die Verknüpfungsstellen zwischen S und L und L und Z kovalent gebundene funktionelle Gruppen aufweisen und wobei

M das magnetische Kernteilchen,

s ein an M fixiertes, biokompatibles Substrat,

L eine Linker-Gruppierung ist und

z eine Gruppierung, bestehend aus Nukleinsäuren, Peptiden und/oder Proteinen oder
deren Derivate, die mindestens eine Struktur
aufweist, die spezifisch mit einer
Bindungsdomäne eines intrazellulären
Biomakromoleküls zur Bindung befähigt ist,

ist.

35

30

2. Magnetische Nanoteilchen nach Anspruch 1, dadurch gekennzeichnet, daß die Kernteilchen aus Magnetit, Maghemit, Ferriten der allgemeinen Formel MeO<sub>x</sub>Fe<sub>2</sub>O<sub>3</sub>, wobei Me ein

WO 01/19405

22

PCT/EP00/09004

zweiwertiges Metall, wie Cobalt, Mangan oder Eisen 5 ist, oder aus Cobalt, Eisen, Nickel, Eisencarbid oder Eisennitrid bestehen.

Magnetische Nanoteilchen nach einem der Ansprüche 10 3. 1 oder 2, dadurch gekennzeichnet, daß die Größe der Kernteilchen 2-100 nm beträgt.

15

20

Magnetische Nanoteilchen nach einem der Ansprüche 4. 1 bis 3,

dadurch gekennzeichnet, daß

das biokompatible Substrat S eine Verbindung wie Poly- bzw. Oligosaccharide oder deren Derivate wie Dextran, Carboxymethyl-Dextran, Stärke, Dialdehyd-Chitin, Alginate, Zellulose, Stärke, Carboxymethyl-Zellulose,

> Proteine oder deren Derivate wie Albumine, Peptide, synthetische Polymere wie Polyethylenglykole, Polyvinylpyrrolidon, Polyethylenimin, Polymethacrylate, bifunktionelle Carbonsäuren und deren Derivate wie die Merkaptobernsteinsäure oder Hydroxycarbonsäuren ist.

30

Magnetische Nanoteilchen nach einem der Ansprüche 5. 1 bis 4,

dadurch gekennzeichnet, daß

die Linker-Gruppierung L durch Umsetzung einer 35 wie Polyund Dicarbonsäuren, Verbindung Polyhydroxycarbonsäuren, Diamine, Aminosäuren, Peptide, Proteine, Lipide, Lipoproteine, Glykoproteine, Lektine, Oligosaccharide, Polysaccharide, Oligonukleotide und deren alkylierte
Derivate und Nukleinsäuren (DNA, RNA, PNA) und
deren alkylierte Derivate, entweder einzelsträngig
oder doppelsträngig vorliegend, die mindestens
zwei gleiche oder unterschiedliche funktionelle
Gruppen enthält, entstanden ist.

- 6. Magnetische Nanoteilchen nach einem der Ansprüche 1 bis 5,
- dadurch gekennzeichnet, daß
  die funktionellen Gruppen Gruppierungen wie -CHO,
  -COOH, -NH2, -SH, -NCS, -NCO, -OH, -COOR
  wobei
  - R Alkyl-, Acyl- oder Aryl-Reste sind und

- N CO

sind.

20

30

40

- 7. Magnetische Nanoteilchen nach einem der Ansprüche 1 bis 6, dadurch gekennzeichnet, daß S und M kovalent miteinander verbunden sind.
- 8. Magnetische Nanoteilchen nach einem der Ansprüche
  1 bis 7,
  dadurch gekennzeichnet, daß
  zwischen M und S eine elektrostatische Bindung
  ausgebildet ist.

WO 01/19405

15

20

35

PCT/EP00/09004

24

- 9. Dispersion, bestehend aus magnetischen Nanoteilchen gemäß Anspruch 1 und einer Trägerflüssigkeit.
- 10. Dispersion nach Anspruch 9,
  dadurch gekennzeichnet, daß
  die Trägerflüssigkeit polare und/oder nichtpolare
  Lösungsmittel enthält.
- 11. Dispersion nach Anspruch 9 oder 10, dadurch gekennzeichnet, daß die Trägerflüssigkeit Wasser und/oder ein mit Wasser mischbares Lösungsmittel enthält.
  - 12. Dispersion nach einem der Ansprüche 9 bis 11, dadurch gekennzeichnet, daß physiologische Zusätze enthalten sind.
  - 13. Biochemisch wirksame Verbindung der allgemeinen Formel
- $S L Z \qquad (II),$

wobei

die Verknüpfungsstellen zwischen S und L und L und Z kovalent verbundene funktionelle Gruppen aufweisen und wobei

- S ein an M fixiertes, biokompatibles Substrat,
- L eine biokompatible Linker-Gruppierung und
- Z eine Gruppierung, bestehend aus Nuklein-40 säuren, Peptiden und/oder Proteinen oder

deren Derivate, die mindestens eine Struktur aufweist, die spezifisch mit einer Bindungsdomäne eines intrazellulären Biomakromoleküls zur Bindung befähigt ist,

25

PCT/EP00/09004

ist.

WO 01/19405

10

15

20

5

Biochemisch wirksame Verbindung nach Anspruch 13, 14. dadurch gekennzeichnet, daß das biokompatible Substrat S eine Verbindung wie Poly- bzw. Oligosaccharide oder deren Derivate wie Dextran, Carboxymethyl-Dextran, Stärke, Dialdehyd-Zellulose, Chitin, Alginate, Stärke, Carboxymethyl-Zellulose, Albumine, Derivate wie Proteine oder deren

Peptide, synthetische Polymere wie Polyethylen-Polyvinylpyrrolidon, Polyethylenimin, glykole, Polymethacrylate, bifunktionelle Carbonsäuren und deren Derivate wie die Merkaptobernsteinsäure oder Hydroxycarbonsäuren ist.

25

30

35

Biochemisch wirksame Verbindung nach Anspruch 13 15. oder 14,

dadurch gekennzeichnet, daß

die Linker-Gruppierung L durch Umsetzung einer Dicarbonsäuren, Diamine, wie Verbindung Aminosäuren, Peptide, Proteine, Lipide, Lipoproteine, Glykoproteine, Lektine, Oligosaccharide, Oligonukleotide Polysaccharide, und deren alkylierte Derivate und Nukleinsäuren (DNA, RNA, deren alkylierte Derivate, entweder PNA) einzelsträngig oder doppelsträngig vorliegend, die zwei gleiche oder unterschiedliche mindestens funktionelle Gruppen enthält, entstanden ist.

26

5

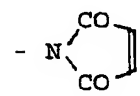
16. Biochemisch wirksame Verbindung nach einem der Ansprüche 13 bis 15, dadurch gekennzeichnet, daß

die funktionellen Gruppen Gruppierungen wie -CHO, -COOH, -NH2, -SH, -NCS, -NCO, -OH, -COOR und wobei

R Alkyl-, Acyl- oder Aryl-Reste sind und

15

10



sind.

20

- 17. Verfahren zur Herstellung von magnetischen Nanoteilchen gemäß Anspruch 1, gekennzeichnet durch die folgenden Verfahrensschritte
  - a. Herstellung der magnetischen Kernteilchen auf an sich bekannte Weise,
  - b. Umsetzen der magnetischen Kernteilchen mit der Verbindung S L Z (II) zur Verbindung M S L Z (I).

30

35

40

25

- 18. Verfahren zur Herstellung der Verbindung der allgemeinen Formel (I) gemäß Anspruch 1, gekennzeichnet durch die folgenden Verfahrensschritte
  - a. Herstellung der magnetischen Kernteilchen auf an sich bekannte Weise,
  - b. Umsetzen der magnetischen Kernteilchen mit dem biokompatiblen Substrat S und

27

PCT/EP00/09004

5 c. Umsetzen der entstandenen Verbindung M - S mit einer Verbindung L - Z,

### wobei

WO 01/19405

10

15

20

35

zur Herstellung von L - Z eine Verbindung wie Polyund Dicarbonsäuren, Polyhydroxycarbonsäuren, Diamine, Aminosäuren, Peptide, Proteine, Lipide, Lipoproteine, Glykoproteine, Lektine, Oligosaccharide, Polysaccharide, Oligonukleotide und alkylierte Derivate und Nukleinsäuren (DNA, RNA, PNA) und deren alkylierte Derivate, entweder einzelsträngig oder doppelsträngig vorliegend, die mindestens zwei gleiche oder unterschiedliche funktionelle Gruppen enthält,

mit Nukleinsäuren, Peptiden und/oder Proteinen bzw. deren Derivate, die mindestens eine funktionelle Gruppe aufweisen und die mindestens eine Struktur enthalten, die spezifisch mit einer Bindungsdomäne eines intrazellulären Biomakromoleküls zur Bindung befähigt ist, umgesetzt werden.

- 19. Verfahren zur Herstellung der Verbindung der allgemeinen Formel (I) gemäß Anspruch 1, gekennzeichnet durch die folgenden Verfahrensschritte
  - a. Herstellung der magnetischen Kernteilchen auf an sich bekannte Weise,
  - b. Umsetzen der magnetischen Kernteilchen mit dem biokompatiblen Substrat S,
  - c. Umsetzen der entstandenen Verbindung M S mit Verbindungen wie Poly- und Dicarbon-

säuren, Polyhydroxycarbonsäuren, Diamine, 5 Peptide, Proteine, Aminosäuren, Lipide, Lipoproteine, Glykoproteine, Lektine, Oligosaccharide, Polysaccharide, Oligonukleotide und deren alkylierte Derivate und Nukleinsäuren (DNA, RNA, PNA) und deren 10 alkylierte Derivate, entweder einzelsträngig doppelsträngig vorliegend, oder mindestens zwei gleiche oder unterschiedliche

funktionelle Gruppen enthält, und

d. Umsetzen der entstandenen Verbindung M - S - L mit Nukleinsäuren, Peptiden und/oder Proteinen bzw. deren Derivate, die mindestens eine funktionelle Gruppe aufweisen und

die mindestens eine Struktur enthalten, die spezifisch mit einer Bindungsdomäne eines intrazellulären Biomakromoleküls zur Bindung befähigt ist.

25

30

40

15

20

20. Verfahren nach einem der Ansprüche 17 bis 19, dadurch gekennzeichnet, daß die Verbindungen S, L und Z über funktionelle Gruppen wie -CHO, -COOH, -NH2, -SH, -NCS, -NCO, -OH, -COOR und wobei

R Alkyl-, Acyl- oder Aryl-Reste sind und

verknüpft werden.

29

PCT/EP00/09004

5

10

20

30

35

Verfahren zur Herstellung der biochemisch wirksamen Verbindung gemäß Anspruch 13, gekennzeichnet durch die folgenden Verfahrensschritte

- a. Herstellung der Verbindung L Z,
- b. Umsetzen von L Z mit dem biokompatiblen Substrat S

15 wobei

WO 01/19405

zur Herstellung von L - Z eine Verbindung wie und Dicarbonsäuren, Polyhydroxy-Polycarbonsäuren, Diamine, Aminosäuren, Peptide, Glyko-Proteine, Lipide, Lipoproteine, proteine, Lektine, Oligosaccharide, Polysaccharide, Oligonukleotide und deren alkylierte Derivate und Nukleinsäuren (DNA, RNA, PNA) und deren alkylierte Derivate, entweder einzelsträngig oder doppelsträngig vorliegend, die mindestens zwei gleiche oder unterschiedliche funktionelle Gruppen enthält,

mit Nukleinsäuren, Peptiden und/oder Proteinen bzw. deren Derivate, die mindestens eine funktionelle Gruppe aufweisen und die mindestens eine Struktur enthalten, die spezifisch mit einer Bindungsdomäne eines intrazellulären Biomakromoleküls zur Bindung befähigt ist,

umgesetzt werden.

- 5 22. Verfahren nach Anspruch 21, dadurch gekennzeichnet, daß die Verbindungen S, L und Z über funktionelle Gruppen wie -CHO, -COOH, -NH<sub>2</sub>, -SH, -NCS, -NCO, -OH, -COOR und
- wobei

  R Alkyl-, Acyl- oder Aryl-Reste sind und

verknüpft werden.

- 23. Verwendung der magnetischen Nanoteilchen gemäß Anspruch 1 zur Separation von Zellen.
- 24. Verwendung der magnetischen Nanoteilchen gemäß 25 Anspruch 1 zur Separation von malignen Zellen.
- 25. Verwendung der magnetischen Nanoteilchen gemäß Anspruch 1 zur Separation von intrazellulären Biomakromolekülen.

# (12) NACH DEM VERTRAG ÜBER DIE INTERNATIONALE ZUSAMMENARBEIT AUF DEM GEBIET DES PATENTWESENS (PCT) VERÖFFENTLICHTE INTERNATIONALE ANMELDUNG

(19) Weltorganisation für geistiges Eigentum Internationales Büro





(43) Internationales Veröffentlichungsdatum 22. März 2001 (22.03.2001)

**PCT** 

(10) Internationale Veröffentlichungsnummer WO 01/19405 A3

(51) Internationale Patentklassifikation?: A61K 47/48

(21) Internationales Aktenzeichen: PCT/EP00/09004

(22) Internationales Anmeldedatum:

14. September 2000 (14.09.2000)

(25) Einreichungssprache:

Deutsch

(26) Veröffentlichungssprache:

Deutsch

(30) Angaben zur Priorität: 199 44 971.6 14. September 1999 (14.09.1999) DE

- (71) Anmelder (für alle Bestimmungsstaaten mit Ausnahme von US): BIOMEDICAL APHERESE SYSTEME GMBH [DE/DE]; Winzerlaer Strasse 2A, 07745 Jena (DE).
- (72) Erfinder; und
- (75) Erfinder/Anmelder (nur für US): BAHR, Michael, K. [DE/DE]; Am Schiesshaus 22, 99425 Weimar (DE). BERKOV, Dimitri [DE/DE]; Karl-Liebknecht-Strasse 68, 07747 Jena (DE). BUSKE, Norbert [DE/DE]; Eschenbachstrasse 4, 12437 Berlin (DE). CLEMENT, Joachim [DE/DE]; Biberweg 24, 07749 Jena (DE). GÖRNERT, Peter [DE/DE]; Judith-Auer-Strasse 11, 07747 Jena (DE). HÖFFKEN, Klaus [DE/DE]; Am Horn

39, 99425 Weimar (DE). KLICHE, Kay-Oliver [DE/DE]; Dorfstrasse 30, 07751 Zöllnitz (DE). KOBER, Thomas [DE/DE]; Sigmaringer Strasse 30, 10713 Berlin (DE). SCHNABELRAUCH, Matthias [DE/DE]; Ibrahimstrasse 3, 07745 Jena (DE). VOGT, Sebastian [DE/DE]; Ziegenhainer Strasse 67, 07749 Jena (DE). WAGNER, Kerstin [DE/DE]; Wanderslebstrasse 7, 07745 Jena (DE). GANSAU, Christian [DE/DE]; Spandauer Landstrasse 96, 16761 Nieder-Neuendorf (DE).

- (74) Anwälte: GULDE, Klaus, W. usw.; Gulde Hengelhaupt Ziebig, Schützenstrasse 15-17, 10117 Berlin (DE).
- (81) Bestimmungsstaaten (national): AE, AG, AL, AM, AT, AU, AZ, BA, BB, BG, BR, BY, BZ, CA, CH, CN, CR, CU, CZ, DE, DK, DM, DZ, EE, ES, FI, GB, GD, GE, GH, GM, HR, HU, ID, IL, IN, IS, JP, KE, KG, KP, KR, KZ, LC, LK, LR, LS, LT, LU, LV, MA, MD, MG, MK, MN, MW, MX, MZ, NO, NZ, PL, PT, RO, RU, SD, SE, SG, SI, SK, SL, TJ, TM, TR, TT, TZ, UA, UG, US, UZ, VN, YU, ZA, ZW.
- (84) Bestimmungsstaaten (regional): ARIPO-Patent (GH, GM, KE, LS, MW, MZ, SD, SL, SZ, TZ, UG, ZW), eurasisches Patent (AM, AZ, BY, KG, KZ, MD, RU, TJ, TM), europäisches Patent (AT, BE, CH, CY, DE, DK, ES, FI, FR, GB, GR, IE, IT, LU, MC, NL, PT, SE), OAPI-Patent (BF, BJ, CF, CG, CI, CM, GA, GN, GW, ML, MR, NE, SN, TD, TG).

[Fortsetzung auf der nächsten Seite]

(54) Title: MAGNETIC NANOPARTICLES HAVING BIOCHEMICAL ACTIVITY, METHOD FOR THE PRODUCTION THEREOF AND THEIR USE

(54) Bezeichnung: MAGNETISCHE NANOTEILCHEN MIT BIOCHEMISCHER WIRKSAMKEIT UND VERFAHREN ZU IHRER HERSTELLUNG SOWIE IHRE VERWENDUNG

(57) Abstract: The invention relates to magnetic nanoparticles, to the production thereof and to their use. The aim of the invention is to prepare nanoparticles which, also in the intracellular area of cells, can specifically bond to intracellular biomacromolecules so that a separation is made possible by the action of an external magnetic field. This is achieved by using magnetic nanoparticles which have a biochemical activity and which are comprised of a magnetic nuclear particle and of a shell layer that is fixed to the nuclear particle. The nanoparticles contain a compound of general formula M - S - L - Z(I), whereby the binding sites between S and L and Z have covalently bound functional groups. M represents the magnetic nuclear particle, S represents a biocompatible substrate fixed to M, L represents a linker grouping, and Z represents a grouping, which is comprised of nucleic acids, peptides or proteins or of their derivatives, and which has at least one structure that is specifically capable of binding with a binding domain of an intracellular biomacromolecule.

(57) Zusammenfassung: Die Erfindung bezieht sich auf magnetische Nanoteilchen, ihre Herstellung sowie auf ihre Verwendung. Aufgabe der Erfindung ist die Bereitstellung von Nanoteilchen, die spezifisch auch im intrazellulären Bereich von Zellen Bindungen an intrazelluläre Biomakromoleküle eingehen können, so daß durch Einwirkung eines äußeren Magnetfeldes eine Separation möglich wird. Die Lösung erfolgt durch magnetische Nanoteilchen mit biochemischer Wirksamkeit, bestehend aus einem magnetischen Kernteilchen und einer am Kernteilchen fixierten Hüllschicht, enthaltend eine Verbindung der allgemeinen Formel M - S - L - Z (I), wobei die Verknüpfungsstellen zwischen S und L und L und Z kovalent gebundene funktionelle Gruppen aufweisen und wobei M das magnetische Kernteilchen, S ein an M fixiertes, biokompatibles Substrat, L eine Linker-Gruppierung ist und Z eine Gruppierung, bestehend aus Nukleinsäuren, Peptiden oder Proteinen oder deren Derivate, die mindestens eine Struktur aufweist, die spezifisch mit einer Bindungsdomäne eines intrazellulären Biomakromoleküls zur Bindung befähigt ist, ist.



A3

405



#### Veröffentlicht:

- mit internationalem Recherchenbericht
- (88) Veröffentlichungsdatum des internationalen Recherchenberichts: 11. April 2002

Zur Erklärung der Zweibuchstaben-Codes und der anderen Abkürzungen wird auf die Erklärungen ("Guidance Notes on Codes and Abbreviations") am Anfang jeder regulären Ausgabe der PCT-Gazette verwiesen.

# IN" TRNATIONAL SEARCH REPORT

Inte .onal Application No PCT/EP 00/09004

		· · · · · · · · · · · · · · · · · · ·	
A. CLASSIF IPC 7	A61K47/48		
Assordis - 4-	International Patent Classification (IPC) or to both national classification	ation and IPC	
	SEARCHED		
	cumentation searched (classification system followed by classification	on symbols)	
IPC 7	A61K		
Documentati	ion searched other than minimum documentation to the extent that s	such documents are included in the fields se	earched
Electronic da	ata base consulted during the international search (name of data ba	se and, where practical, search terms used	)
CHEM A	BS Data, EMBASE, BIOSES, EPO-Interna	al	
c postinis	ENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT		
	ENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT  Citation of document, with indication, where appropriate, of the re	levant passages	Relevant to claim No.
Category °	Citation of document, with indication, where appropriate, or me re	levant passages	
P,X	DATABASE CA 'Online! CHEMICAL ABSTRACTS SERVICE, COLU	MBUS,	1–25
	OHIO, US;		
	SHI, KEYU ET AL: "Magnetic drug	delivery	
	system - adriamycin-carboxymethy magnetic nanoparticles"	1 dextrail	
	retrieved from STN		
	Database accession no. 133:14008	3	
	XP002183998		
	abstract & SHENGWU YIXUE GONGCHENGXUE ZAZ	HI (2000).	
	17(1), 21-24,		
	WO 00 56288 A (ACROSS BARRIERS G	ES FUER	1
	NEUE ; INST NEUE MAT GEMEIN GMBH	(DE); KNE)	
	28 September 2000 (2000-09-28)		
ŀ	claims		
		-/	
Y Furt	ther documents are listed in the continuation of box C.	γ Patent family members are listed	I in annex.
Super de	ategories of cited documents :		
*A* decum	nent defining the general state of the art which is not	"T" later document published after the integration or priority date and not in conflict with cited to understand the principle or the princ	the application but
"t" earlier	dered to be of particular relevance document but published on or after the international	invention  "X" document of particular relevance: the	claimed invention
*L* docum	nent which may throw doubts on priority claim(s) or	cannot be considered novel or cannot involve an inventive step when the de	ocument is taken alone
which citatio	h is cited to establish the publication date of another on or other special reason (as specified)	"Y" document of particular relevance: the cannot be considered to involve an it	nventive step when the
O' docum	nent referring to an oral disclosure, use, exhibition or means	document is combined with one or ments, such combination being obvious	iore other such docu-
*P* docum	nent published prior to the international filing date but than the priority date claimed	in the art.  *&* document member of the same paten	t family
Date of the	e actual completion of the international search	Date of mailing of the international se	earch report
	26 November 2001	13/12/2001	
Name and	I mailing address of the ISA	Authorized officer	
	European Patent Office, P.B. 5818 Patentlaan 2 NL - 2280 HV Rijswijk		
	Tel. (+31-70) 340-2040, Tx. 31 651 epo ni, Fax: (+31-70) 340-3016	Berte, M	

# IN" "RNATIONAL SEARCH REPORT

Inte. Jonal Application No PCT/EP 00/09004

		PCI/EP 00/	
	ation) DOCUMENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT		Relevant to claim No.
Category °	Citation of document, with indication, where appropriate, of the relevant passages		newall to claim No.
X	MYKHAYLYK, O. ET AL: "Glial brain tumor targeting of magnetite nanoparticles in rats"  J. MAGN. MAGN. MATER. (2001), 225(1-2), 241-247, XP001041592 abstract		1-25
		·	

#### INTERNATIONAL SEARCH REPORT

International application No.

PCT/EP 00/09004

Additional matter PCT/ISA/210

Continuation of Field I.2

Relevant Patent Claims Nos. 1-25 relate to an excessively large number of possible compounds or products. In fact, they comprise so many alternatives that they appear, in the given context, unclear (and/or too lengthy) under the terms of PCT Article 6 as if they enabled a meaningful search. For this reason, the search was directed at the portions of the patent claims which can be regarded as clear (and/or concise), namely these compounds or products were searched, e.g. those cited in the examples, including closely-related homologous compounds that are cited in the description.

The applicant is therefore advised that patent claims or sections of patent claims laid to inventions for which no international search report was drafted normally cannot be the subject of an international preliminary examination (PCT Rule 66.1(e)). Similar to the authority entrusted with the task of carrying out the international preliminary examination, the EPO also does not generally carry out a preliminary examination of subject matter for which no search has been conducted. This is also valid in the case when the patent claims have been amended after receipt of the international search report (PCT Article 19), or in the case when the applicant submits new patent claims pursuant to the procedure in accordance with PCT Chapter II.

# IN TRNATIONAL SEARCH REPORT

Inte ...ional Application No

Patent document cited in search report	Publication date		Patent family member(s)	Publication date
WO 0056288 A	28-09-2000	DE WO	19912502 A1 0056288 A1	21-09-2000 28-09-2000
		WO	0056288 A1	28-09-2000

# INTERNATIONA R RECHERCHENBERICHT

Inte. .ionales Aktenzeichen PCT/EP 00/09004

A. KLASSIF IPK 7	A61K47/48					
Noch der Int		offication and der IPK				
·	ernationalen Patentklassifikation (IPK) oder nach der nationalen Klass RCHIERTE GEBIETE	Silikation und der n. 13				
Recherchier	ter Mindestprüfstoff (Klassifikationssystem und Klassifikationssymbol	e >				
IPK 7	A61K					
	t State to a billion of a billion of a state of the state	4 diana untar dia rachamhiartan Gahieta	fallon			
Recherchier	te aber nicht zum Mindestprüfstoff gehörende Veröffentlichungen, sow	Mell diese muliet de techeromenen genero	idheri			
راير في وهدد	De le santa les servicios de plateronicado Octonbank (Na	do: Oolooback und out verwandete S	Suchhagriffa)			
	r internationalen Recherche konsultierte elektronische Datenbank (Na		indired: #10)			
CHEM AI	BS Data, EMBASE, BIOSIS, EPO-Interna	1				
C ALSWE	SENTLICH ANGESEHENE UNTERLAGEN					
Kategorie*	Bezeichnung der Veröffentlichung, soweit erforderlich unter Angabe	der in Betracht kommenden Teile	Betr. Anspruch Nr.			
P,X	DATABASE CA 'Online!		1-25			
	CHEMICAL ABSTRACTS SERVICE, COLUM	BUS,				
	OHIO, US; SHI, KEYU ET AL: "Magnetic drug d	elivery				
	system - adriamycin-carboxymethyl	dextran				
	magnetic nanoparticles" retrieved from STN		*-			
	Database accession no. 133:140083					
	XP002183998					
	Zusammenfassung & SHENGWU YIXUE GONGCHENGXUE ZAZH	I (2000),				
	17(1), 21-24,					
Ε	WO 00 56288 A (ACROSS BARRIERS GE		1			
	NEUE ;INST NEUE MAT GEMEIN GMBH ( 28. September 2000 (2000-09-28)	DE); KNE)				
ļ	Ansprüche					
entn	tere Veröffentlichungen sind der Fortsetzung von Feld C zu sehmen	Siehe Anhang Patentfamilie	international an Annald adatum			
'A' Veröffe	ntlichung, die den allgemeinen Stand der Technik definiert.	*T* Spätere Veröffentlichung, die nach dem oder dem Prioritätsdatum veröffentlich Anmeldung nicht kollidiert, sondern nu	t worden ist und mit der r zum Verständnis des der			
aber r "E" äheres	nicht als besonders bedeutsam anzusehen ist  Dokument, das jedoch erst am oder nach dem internationalen	Erfindung zugrundellegenden Prinzips Theorie angegeben ist	oder der ihr zugrundeliegenden			
Anme	Anmeldedatum veröffentlicht worden ist "X" Veröffentlichung von besonderer Bedeutung; die beanspruchte Erfindun   *L* Veröffentlichung, die geeignet ist, einen Prioritätsanspruch zweifelhaft er— kann allein aufgrund dieser Veröffentlichung nicht als neu oder auf					
scheir	nen zu lassen, oder durch die das Veröffentlichungsdatum einer en im Recherchenbericht genannten Veröffentlichung belegt werden	erfinderischer Tätigkeit beruhend betra  *Y* Veröffentlichung von besonderer Beder  **Tätigkeit beruhend betra	itung; die beanspruchte Erfindung			
ausge	der die aus einem anderen besonderen Grund angegeben ist (wie stührt) entlichung, die sich auf eine mündliche Offenbarung,	kann nicht als auf erfinderischer Tätigl werden, wenn die Veröffentlichung mit Veröffentlichungen dieser Kategorie in	einer oder mehreren anderen			
eine E "P" Veröffe	Benutzung, eine Ausstellung oder andere Maßnahmen bezieht Intlichung, die vor dem internationalen Anmeldedatum, aber nach	diese Verbindung für einen Fachmann  *& Veröffentlichung, die Mitglied derselber	naheliegend ist			
dem b	peanspruchten Prioritätsdatum veröffentlicht worden ist Abschlusses der Internationalen Recherche	Absendedatum des internationalen Re				
		13/12/2001				
	6. November 2001					
Name und	Postanschrift der Internationalen Recherchenbehörde Europäisches Patentamt, P.B. 5818 Patentlaan 2	Bevollmächtigter Bediensteter	•			
	NL – 2280 HV Rijswijk Tel. (+31–70) 340–2040, Tx. 31 651 epo nl.	Berte, M				
	Fax: (+31-70) 340-3016	, and the second				

1

# INTERNATION! TR RECHERCHENBERICHT

Inter onales Aktenzeichen
PCT/EP 00/09004

\Feeteels	ung) ALS WESENTLICH ANGESEHENE UNTERLAGEN		707 09004
(ategorie	Bezeichnung der Veröffentlichung, soweit erforderlich unter Angabe der in Betracht komi	menden Teile	Betr. Anspruch Nr.
ζ	MYKHAYLYK, O. ET AL: "Glial brain tumor targeting of magnetite nanoparticles in		1-25
•	rats" J. MAGN. MAGN. MATER. (2001), 225(1-2), 241-247 ,		
	XP001041592 Zusammenfassung 		
	·		
			·

#### WEITERE ANGABEN

PCT/ISA/ 210

Fortsetzung von Feld I.2

Die geltenden Patentansprüche 1-25 beziehen sich auf eine unverhältnismäßig große Zahl möglicher Verbindungen oder Produkte. In der Tat umfassen sie so viele Wahlmöglichkeiten, daß sie im Sinne von Art. 6 PCT in einem solchen Maße unklar (und/oder zu weitläufig gefasst) erscheinen, als daß sie eine sinnvolle Recherche ermöglichten. Daher wurde die Recherche auf die Teile der Patentansprüche gerichtet, die als klar (und/oder knapp gefaßt) gelten können, nämlich diese Verbindungen oder Produkte recherchiert wurden, z.B. die in den Ausführungsbeispielen angegeben sind, einschliesslich nahverwandter homologer Verbindungen die in die Beschreibung angegebn sind.

Der Anmelder wird darauf hingewiesen, daß Patentansprüche, oder Teile von Patentansprüchen, auf Erfindungen, für die kein internationaler Recherchenbericht erstellt wurde, normalerweise nicht Gegenstand einer internationalen vorläufigen Prüfung sein können (Regel 66.1(e) PCT). In seiner Eigenschaft als mit der internationalen vorläufigen Prüfung beauftragte Behörde wird das EPA also in der Regel keine vorläufige Prüfung für Gegenstände durchführen, zu denen keine Recherche vorliegt. Dies gilt auch für den Fall, daß die Patentansprüche nach Erhalt des internationalen Recherchenberichtes geändert wurden (Art. 19 PCT), oder für den Fall, daß der Anmelder im Zuge des Verfahrens gemäß Kapitel II PCT neue Patentansprüche vorlegt.

# INTERNATIONAL RECHERCHENBERICHT

Angaben zu Veröffentlichungen, die zur selben Patentfamilie gehören

Inten nales Aktenzeichen
PCT/EP 00/09004

							00/09004
Im Rec ingeführte	cherchenbericht es Patentdokumen	t	Datum der Veröffentlichung		Mitglied(er) de Patentfamilie		Daturn der Veröffentlichung
WO (	0056288	Α	28-09-2000	DE WO	1991250 005628	2 A1 8 A1	21-09-2000 28-09-2000
		٠					